This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

DIALOG(R) File 347: JAPIO (c) 1999 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

04378869 **Image available**

METHOD FOR BIODEGRADATION OF PHENOLIC COMPOUND, NEW STRAIN USED THEREFOR AND METHOD FOR OBTAINING MICROORGANISM HAVING ABILITY TO DEGRADE PHENOLIC COMPOUND

PUB. NO.:

06-022769 [J P 6022769 A] February 01, 1994 (19940201)

PUBLISHED:

INVENTOR(s): KATO KINYA

FURUSAKI SHINYA

SAKURANAGA MASANORI

APPLICANT(s): CANON INC [000100] (A Japanese Company or Corporation), JP

APPL. NO.:

04-103180 [JP 92103180]

FILED:

April 22, 1992 (19920422)

INTL CLASS:

[5] C12P-001/04; C12N-001/20; C12P-001/04; C12R-001/38

JAPIO CLASS: 14.5 (ORGANIC CHEMISTRY -- Microorganism Industry)

JOURNAL: Section: C, Section No. 1194, Vol. 18, No. 226, Pg. 129, April 25, 1994 (19940425)

ABSTRACT

PURPOSE: To obtain a microorganism, suitable for use in a method for biodegrading phenolic compounds and having the ability to biodegrade the phenolic compounds and the method for biodegrading the phenolic compounds using the microorganism.

CONSTITUTION: microorganism The is obtained Pseudomonas.cepacia KK01 strain having the ability to decompose cresol in addition to that to decompose phenol in a culture medium containing the phenol or cresol as only one carbon source obtained from the intestine of Nasutitermes takasagoensis Shiraki and isolating the strain. Thereby, the biodegrading treatment of the phenol or cresol contained in a waste liquor, etc., can be carried out by using the isolated strain.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-22769

(43)公開日 平成6年(1994)2月1日

(51) Int.Cl. ⁵ C 1 2 P C 1 2 N // (C 1 2 P	1/20 1/04	Z	庁内整理番号 2114-4B 7236-4B	FΙ	技術表示箇所
C12R	•				

審査請求 有 請求項の数10(全 9 頁)

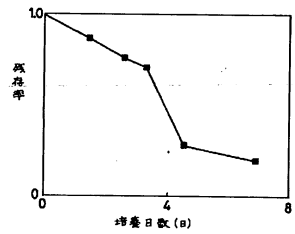
特願平4-103180	(71)出願人 000001007
亚成 4 年 (1002) 4 日22日	キャノン株式会社
+ M4 + (1002) + 722	東京都大田区下丸子 3 丁目30番 2 号 (72)発明者 加藤 欽也
	東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内
	(72) 発明者 古崎 貸也
	東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ ノン株式会社内
	(72)発明者 桜永 昌徳
	東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ ノン株式会社内
	(74)代理人 弁理士 若林 忠
	特願平4-103180平成4年(1992)4月22日

(54) 【発明の名称】 フェノール性化合物の生物分解方法およびそれに用い得る新規菌株、ならびにフェノール性化合物分解能を有する微生物の取得方法。

(57)【要約】

【目的】 フェノール性化合物の生物分解方法に用いるのに好適なフェノール化合物分解能を有する微生物及び該微生物を用いたフェノール性化合物の生物分解方法を提供すること。

【構成】 タカサゴシロアリの陽からフェノールまたは クレゾールを唯一の炭素源とする培地でのスクリーニングによって、フェノール分解能に加えて、クレゾール分解能を有するシュードモナス・セパシアKK01株が単離された。 該単離株を用いて廃液等に含まれるフェノールやクレゾールの生物分解処理が可能となる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 フェノール性化合 を含む水性液体を、フェノール性化合物の分解能を有するシロアリ腸内由来の微生物と接触させて、該フェノール性化合物を分解する過程を有することを特徴とするフェノール性化合物の生物分解方法。

【請求項2】 シロアリがタカサゴシロアリである請求項1に記載の分解方法。

【請求項3】 微生物が細菌である請求項1または2に 記載の分解方法。

【請求項4】 細菌がシュードモナス・セパシアである 請求項3に記載の分解方法。

【請求項5】 フェノール性化合物が、フェノール、O-クレゾール、p-クレゾール及びm-クレゾールからなる群より選択された1以上である請求項1~4のいずれかに記載の分解方法。

【請求項6】 シロアリ腸内から分離した微生物を、フェノール性化合物を唯一の炭素源として含む培地で培養し、生育した微生物を回収する過程を有することを特徴とするフェノール性化合物分解能を有する微生物の取得 20 方法。

【請求項7】 シロアリがタカサゴシロアリである請求 項6に記載の取得方法。

【請求項8】 培地が細菌用である請求項6または7に 記載の取得方法。

【請求項9】 フェノール性化合物が、フェノール、o ークレゾール、pークレゾール及びmークレゾールからなる群より選択された1以上である請求項6~8のいずれかに記載の分解方法。

【請求項10】 シロアリ腸内由来のフェノール性化合 30 物分解能を有するシュードモナス・セパシア単離株。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、シロアリ腸内由来微生物を利用したフェノール性化合物の分解方法、該分解方法に用い得るフェノール性化合物分解能を有する微生物のシロアリからの取得方法およびシロアリ腸内由来のフェノール性化合物分解能を有する新規菌株に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、各種環境調査において、有害で分 40 解され難い芳香族化学物質が検出されるなど、これらによる環境汚染がクローズアップされてきており、生体系に与えるその影響が懸念されている。従って、これら難分解性化学物質による汚染を防止していくためには、これらの物質を環境に移行させない技術の開発が急務となっており、例えば、排水中の難分解性有害物質を効果的に除去する技術の確立が強く望まれている。

【0003】このような難溶解性物質として、例えばフェノール、クレゾール等のフェノール性化合物が挙げられる。

【0004】各種廃液に含まれているフェノールの分解には、光、熱及びオゾン等を利用した化学的分解方法を用いることができるが、処理コストや処理操作の操作性等の面から微生物分解が注目されている。フェノール分解能を有する微生物としては、シュードモナス (Pseudo monas) 属、ノカルジア (Nocardia) 属、パシルス (Ba cillus) 属、アシネトパクター (Acinetobacter) 属、オーレオパシディウム (Aureobasidium) 属及びフサリウム (Fusarium) 属等の真菌、トリコスポロン (Tricosporon) 属及びカンジダ (Candida) 属等の酵母が知られている。これらの状況は「微生物による有機化合物の変換」 (学会出版センター) に詳しい。シュードモナス属に属する細菌としては、特にシュードモナス・プチダ (Ps. putida) やシュードモナス・ポーシモビリス (Ps. paucimobilis) を挙げることができる。

【0005】クレゾールは、石炭ガス化工場廃液、ガソリンで汚染された地下水、石油精製工場廃液等に含まれており、その分解・浄化が環境保全の視点から重要な課題となってきている。クレゾールの分解にも、光、熱及びオゾン等を利用した化学的分解方法が利用できるが、処理コストや処理操作の操作性等の面からここでも微生物分解が注目されている。しかしながら、クレゾール分解能を有する微生物で単離された例は皆無に近く、クレゾール耐性株としてもシュードモナスQT31株(C.マスキューら、パイオテクノロジー・レターズ、第9巻、第9号、655~660頁、1987年)などシュードモナス属に属する細菌等がわずかに報告されるにとどまっている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】フェノール性化合物の分解能を有する微生物としては上記のものが知られているが、微生物を用いたフェノール性化合物の分解方法に用いる場合の実用上の酵条件を満たし、なおかつ十分な分解能を持つという観点で眺めてみると現在既知の菌種の範囲では十分なものは見当たらない。従って、実用土要求される特性を満足する菌種の獲得が必要となっている。

【0007】このような歯種としては、十分なフェノール性化合物の分解能を有することは無論であるが、既知菌種と生育条件等が異なり、その応用範囲が拡大できるもの、あるいはその利用形態が豊富となるものが挙げられる。そのような付加的要件としては、例えば薬剤耐性、糖の利用性等を挙げることができる。

【0008】フェノールやクレゾールを含む廃液の処理を想定した場合、用いる微生物は、フェノール性化合物の分解能もさることながら、廃液中でダメージを受け難く、廃液という劣悪な環境下でも生育できることが要求され、これらの要求性能の指標として、例えば薬剤耐性、糖の利用性が利用できる。すなわち、多くの抗生物50質に対して耐性を有し、かつ各種の糖に対して資化能力

を持ち合わせている方が劣悪環境下においても良好に生 育する可能性が高い。

【0009】このようにフェノール性化合物の分解能を 有し、かつ従来既知の菌種よりも実用上有利な特性を有 する菌種が強く求められている。

【0010】本発明の目的は、実用性の高い微生物を利 用したフェノール性化合物の分解方法を提供することに ある。本発明の他の目的は、フェノール化合物の分解に 有用な微生物の取得方法を提供することにある。本発明 の他の目的は、フェノール性化合物の分解能を有し、か 10 つ従来既知の菌種よりも実用上有利な特性を有する新規 菌株を提供することにある。

[0011]

【課題を解決するための手段】本発明のフェノール性化 合物の分解方法は、フェノール性化合物を含む水性液体 を、フェノール性化合物の分解能を有するシロアリ腸内 由来の微生物と接触させて、該フェノール性化合物を分 解する過程を有することを特徴とする。

【0012】本発明の分解方法に用いるシロアリ腸内に 由来する微生物は、例えば、シロアリ表面を滅菌的に洗 20 浄し、腸を摘出して適当な溶液中でこれをすりつぶし、 得られた腸破砕物を含む混合物の一部を、分解しようと するフェノール化合物を唯一の炭素源とする培地に加え て培養し、生育してくる株を単離することによって得る ことができる。シロアリとしては、各種シロアリを用い ることができ、テングシロアリ属 (Nasutiterminae) の もの、例えばタカサゴシロアリ (Nasutitermestakasago ensis) . Nasutitermes ephratae. Nasutitermes exit iosus 、Nasutitermes nigriceps等が好ましい。なかで も、タカサゴシロアリが特に好ましい。

【0013】フェノール性化合物分解能を有する微生物 のスクリーニング用の培地としては、唯一の炭素源とし てのフェノール性化合物に、必要に応じて各種窒素源、 無機塩類、生育因子などを更に加えたものが利用でき る。例えば、シュードモナス属の細菌の場合は、窒素源 として酵母エキストラクト、ペプトンなどを単独で、ま たは組み合わせて用いることができ、無機塩類として は、リン酸水素第一カリウム、塩化アンモニウム等を利 用することができる。フェノール性化合物の濃度は適宜 選択することができるが、例えば、0.02~0.07 40 %とすることができる。 培養は、分離すべき微生物の種 類に広じた条件で行えば良い。

【0014】こうして分離された微生物を用いてフェノ 一ル性化合物の分解処理を行うことができる。 分解処理 にはフェノール性化合物の分解能を有する微生物の1 種、またはその2種以上の混合系を用いることができ る。混合系を用いる場合には、組成が分かっているも の、あるいは組成は不明であるがフェノール性化合物の 分解性を示すものが利用できる。 従って、上記のスクリ

場合でも、それぞれを単離することなくそのまま混合系 として利用できる。単離株しとしては、シュードモナス ・セパシア (Ps. cepacia) KK01株等を利用するこ とができる。なお、シロアリ腸内から分離したフェノー ル性化合物の分解能を有する微生物を自然に、または人 工的に変異させた変異体も本発明に用いることができ

【0015】KK01株は抗生物質耐性を有し、また後 述の実施例において示されているように、利用できる糖 の範囲が広く、更にフェノール分解能に加えてクレゾー ルの分解能を有するものであり、フェノール性化合物の 生物分解処理に実用上極めて有用である。

【0016】本発明におけるフェノール性化合物の分解 処理は、廃液などの被処理物中のフェノール性化合物と 上記のシロアリ腸内由来の微生物とを接触させることに よっておこなうことができる。微生物と被処理物との接 触は、分解すべきフェノール性化合物を含む水性液体中 で該微生物を培養する、あるいは該水性液体を該微生物 の培養系に添加する等の方法によって行うことができ、 パッチ法、半連続法、連続法等種々の方式を用いて実施 できる。該微生物は、非固定状態で、あるいは適当な担 体に固定化して用いることができる。廃液等の非処理物 は、必要に応じて各種前処理を行ってもよい。例えば、 フェノール性化合物の濃度、pH、各種栄養物質の補充 等を行っても良い。フェノール性化合物の分解処理領域 内での濃度は、例えば酵母エキストラクト等の他の栄養 物質の存在下で、0.2%程度以下に調整するとよい。

[0017]

【実施例】以下実施例により本発明を更に詳細に説明す る。なお、各実施例で用いたM9塔地は下記の組成を有 するものである。

M9培地組成(1リットル中);

NaHPO. 6.2g

KH2 PO₄ 3. 0g

NaCl 0. 5g

NH₄ C1 1. 0 g

(pH7. 0)

実施例1

(フェノールによるスクリーニング) タカサゴシロアリ のハタラキシロアリを10匹シャーレにとり、エチルア ルコール(95%)をこれに注ぎシロアリ表面を殺菌し た。次に、0.05%のフェノールを含有するM9培地 でシロアリを2回洗い、その表面からエチルアルコール を除去した。洗浄後、シロアリの腸をピンセットで摘み 出し、それを 0. 05%のフェノールを含有するM9培 地中ですり潰し、腸破砕物を含む液状混合物を得た。こ の混合物の一部を、0.05%フェノール及び0.05 %酵母エキストラクトを含有するM9 培地に接種し、3 0℃で好気条件下で培養した。 培地中のフェノール量の ーニングにおける培養に複数種の微生物が含まれている 50 変化を経日的に求めた。培地中のフェノール量の変化

は、培地の一部をサンプリングし、0.22μmのフィルターに通し、得られた適液のフェノール濃度を分光光度計を用いて270nm近傍の光吸収で測定し、フェノールの残存率の変化として表した。得られた結果を図1に示す。図1の結果からシロアリ腸内にフェノール資化性の微生物が存在することがわかった。

【0018】 実施例2

(o-クレゾールによるスクリーニング) タカサゴシロ アリのハタラキシロアリを10匹シャーレにとり、エチ ルアルコール (95%) をこれに注ぎシロアリ表面を殺 10 菌した。次に、0.02%の0-クレゾールを含有する M9培地でシロアリを2回洗い、その表面からエチルア ルコールを除去した。洗浄後、シロアリの腸をピンセッ トで摘み出し、それを、0、02%の0-クレゾールを 含有するM9 培地中で摘出した腸をすり潰し、腸破砕物 を含む液状混合物を得た。この混合物の一部を、0.0 2%のo-クレゾール及び0.05%酵母エキストラク トを含有するM9培地に接種し、30℃で好気条件下で 10日間培養した。培養前後での培地中の0-クレゾー ル量の変化を、接種前の培地と培養後の培地の紫外部吸 20 収スペクトルを測定することによって求めた。なお、培 養後の培地は、0.22μフィルターに通し、得られた | 越液の紫外部吸収スペクトルを測定した。 得られた結果 を図2に示す。図2の結果からシロアリ腸内にo-クレ ゾール資化性の微生物が存在することがわかった。

【0019】実施例3

(m-クレゾールによるスクリーニング) o-クレゾールの代わりにm-クレゾールを用いる以外は実施例2と*

同様の操作を行ったところ、図3に示すように培地中の m-クレゾールの減少が認められ、シロアリ腸内にm-クレゾール資化性の微生物が存在することがわかった。 【0020】実施例4

(p-クレゾールによるスクリーニング) o-クレゾールの代わりにp-クレゾールを用いる以外は実施例2と同様の操作を行ったところ、図4に示すように培地中のp-クレゾールの減少が認められ、シロアリ腸内にp-クレゾール資化性の微生物が存在することがわかった。

0 【0021】実施例5

(フェノールを用いた単解株の取得) 実施例1のM9培地(0.05%フェノール及び0.05%酵母エキストラクトを更に含有する)での培養により得られた培地(増殖菌体を含む)を、フェノール含有M9寒天培地(0.05%フェノール及び1.2%寒天を含む)の表面に塗布し、30℃で2日間培養した。寒天培地上に良好に生育してきたコロニーを単雕株として得た。単雕株の1つについてその菌学的性質を調べたところ下記の結果が得られ、この単離株はシュードモナス・セパシアに属するものであるとの結論に至った。

A. 形態的性状

- (1) グラム染色:陰性
- (2) 菌の大きさ及び形: 長さ1.0~2.0 µm、幅
- 0.5 μm前後の桿菌
- (3) 運動性:あり
- B. 各種培地における生育状況

[0022]

【表1】

培養温度 (℃)	生育状態
3 7	+
37	+
3 7	++
37	_
3 7	_
4	_
2 5	±
3 7	+
41	±
	37 37 37 37 37 4 25 37

C. 生理的性質

(1) 好気性、嫌気性の区別: 偏性好気性

(2) 糖の分解様式: 酸化型

(3) オキシダーゼの生成: +

(4)硝酸銀の還元: 4

T WITHCHEVE T

(5)硫化水素の生成: -

(6) インドールの生成: -

(7) ウレアーゼの生成: -

(8) ゼラチンの液化:

- (9) アルギニンの加水分解:-
- (10) リジンの脱炭酸: +
- (11) オルニチンの脱炭酸:-
- (12) クエン酸の利用: +
- (13) メチルカルピノールアセチル反応 (VP反

店):-

- (14) トリプトファンデアミナーゼの検出:-
- (15) ONPG:
- 50 (16) 炭水化物類の利用性:

プドウ糖: + 果糖: + 麦芽糖: ガラクトース:+ キシロース: + マンニット: ± 白糖: 乳糖: + エスクリン: -イノシット: -ソルピット: -ラムノース: -メリビオース:-アミグダリン:-

L-(+)-アラビノース:+

このKK01株を0.05%フェノール及び0.05% 酵母エキストラクトを含むM9培地(5m1)中で30 ℃で培養し、所定の日数が経過したところで、菌体を培 地から0.22μmのフィルターに通して除去し、得ら れた遮液のフェノール量を、遮液のフェノール濃度を分 20 光光度計を用いて270nm近傍の光吸収を測定することで定量した。培養日数を変化させることで、フェノールの培地からの除去率(残存率)を実施例1と同様に経 日的に求めた。結果を図5に示す。

【0023】図5の結果から明らかなように本株は卓越したフェノール分解能をもあわせ持っている。従来既知のシュードモナス・セパシアでは、フェノール分解能を有するものは存在しないことから、この菌株は新菌株であると認定し、KK01株と命名して、通商産業省工業技術院微生物工業技術研究所に寄託した(寄託日:平成 304年3月11日、寄託番号FERM P-12869)。

【0024】実施例6

(0-クレゾールを用いた単離株の取得)実施例2における0.02%0-クレゾール及び0.05%酵母エキストラクトを含むM9培地での培養により得られた培地(増殖菌体を含む)を、0-クレゾール含有M9寒天培地(0.02%0-クレゾール及び1.2%寒天を含む)の表面に塗布し、30℃で5日間培養した。寒天培地上に良好に生育してきたコロニーを単離株として得地上に良好に生育してきたコロニーを単離株として得地上に良好に生育してきたコロニーを単離株として得た。単離株の1つについてその菌学的性質を調べたところ実施例5で得たKK01株と同様の結果が得られ、この単離株はKK01株と同じものと同定した。

【0025】実施例7

(m-クレゾールを用いた単離株の取得) 実施例 3 における 0.02 % m-クレゾール及び 0.05 % 静母エキストラクトを含む M 9 培地での培養により得られた培地 (増殖菌体を含む)を、m-クレゾール含有 M 9 寒天培地 (0.02 % m-クレゾール及び 1.2 % 寒天を含む)の表面に塗布し、30℃で 5 日間培養した。寒天培 50 た。

8

地上に良好に生育してきたコロニーを単離株として得た。単離株の1つについてその菌学的性質を調べたところ実施例5で得たKK01株と同様の結果が得られ、この単離株はKK01株と同じものと同定した。

[0026] 実施例8

(p-クレゾールを用いた単離株の取得) 実施例4における0.02%p-クレゾール及び0.05%酵母エキストラクトを含むM9 培地での培養により得られた培地(増殖菌体を含む)を、p-クレゾール含有M9寒天培地(0.02%p-クレゾール及び1.2%寒天を含む)の表面に塗布し、30℃で5日間培養した。寒天培地上に良好に生育してきたコロニーを単離株として得た。単離株の1つについてその菌学的性質を調べたところ実施例5で得たKK01株と同様の結果が得られ、この単離株はKK01株と同じものと同定した。

【0027】実施例9

(クレゾール除去率の測定) 実施例6で得たKK01株を、0.02%の-クレゾール及び0.05%酵母エキストラクトを含むM9培地(5m1)中で30℃で7日間培養し、培養前後での培地中のロークレゾール量の変化(除去率)を、接種前の培地と培養後の培地の紫外部吸収スペクトルを測定することによって求めた。なお、培養後の培地は、0.22μフィルターに通し、得られた濾液の紫外部吸収スペクトルを測定した。結果を図6に示す。

【0028】更に、o-クレゾールの代わりにm-クレゾール及びp-クレゾールをそれぞれ個々に用いて上記と同様にしてm-クレゾール及びp-クレゾールの除去率を測定した。得られた結果を図7、8に示す。図6~8の結果から明らかなように本株はフェノール分解能とともにクレゾール分解能をも有するものであり、この性質は従来既知のシュードモナス・セバシアにはみられないものである。

【0029】なお、KK01株の培養は、シュードモナス属の細菌用に通常用いられている培地で行うことができ、炭素顔としては、フェノール、クレゾール等のフェノール性化合物単独でも十分生育するが、グルコース等を適宜用いることができる。また、窒素顔としては、例えば酵母エキストラクト、ペプトンなどを単独でまたは組み合わせて用いることができる。その他必要に応じてリン酸第一カリウム、塩化アンモニウム等を添加することができる。培養は好気条件下で行うことができ、液体培養でも固体培養でもよい。培養温度としては30℃が望ましい。

【0030】実施例10

下記に示す組成の合成排液を人工的につくり、これにK K01株を接種し、30℃で培養を行なった。培地中の フェノール化合物の量の経時変化を上記各実施例と同様 にして紫外部の吸収スペクトルを測定することで求め

合成排液組成;

フェノール・・・・・ 200mg o-クレゾール・・・ 50mg

m-クレゾール・・・ 40mg

pークレゾール・・・ 50mg

NH4 C1 200mg

KH2 PO4 ···· 272mg

Na: HPO: ... 284mg

水・・・・・・・・ 1リットル

pH (7. 0)

得られた結果を図9に示す。図9の結果から、KK01 株はフェノール及びクレゾールを含む合成排液を分解す る能力を有することがわかった。

[0031]

【発明の効果】本発明によりシロアリ腸内からのフェノール性化合物の分解能を有する微生物の取得方法が確立され、該方法によって廃液等に含まれるフェノール性の生物分解処理に好適な微生物を取得することができる。

【0032】また、該取得方法によって得た微生物を用いることで、フェノール、クレゾール等のフェノール性 20 化合物を含む廃液等の効率良い生物処理が可能となる。特に、クレゾール分解能を有する細菌はこれまで報告が

10 なく、本発明によって廃液等におけるクレゾールの生物 分解が可能となった。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例1における培養での培地中のフェノール 残存率の経日的変化を示すグラフである。

【図2】実施例2における培養前後での培養液の紫外部 吸収スペクトルの変化を示すグラフである。

【図3】実施例3における培養前後での培養液の紫外部 吸収スペクトルの変化を示すグラフである。

10 【図4】実施例4における培養前後での培養液の紫外部 吸収スペクトルの変化を示すグラフである。

【図5】実施例5における培養での培地中のフェノール 残存率の経日的変化を示すグラフである。

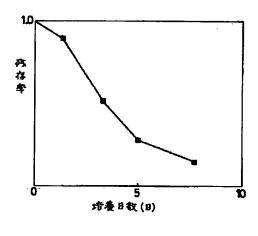
【図6】実施例9における培養前後での培養液の紫外部 吸収スペクトルの変化を示すグラフである。

【図7】実施例9における培養前後での培養液の紫外部 吸収スペクトルの変化を示すグラフである。

【図8】実施例9における培養前後での培養液の紫外部 吸収スペクトルの変化を示すグラフである。

7 【図9】実施例10における排液中のフェノール化合物 の残存率の経日的変化を示すグラフである。

[図1]



[図2]

